

Consultas Realizadas

Licitación 476831 - ADQUISICIÓN DE REACTIVOS PARA UMT Y HEMOCENTRO DEL HOSPITAL DE CLÍNICAS - AD REFERÉNDUM 2026.

Consulta 1 - Experiencia Requerida

Consulta	Fecha de Consulta	01-12-2025
Donde dice: Demostrar la experiencia en PROVISIÓN DE INSUMOS MÉDICOS Y/O REACTIVOS, con facturaciones de venta y/o recepciones finales por un monto equivalente al (30) % como mínimo del monto total ofertado en la presente licitación, de los últimos [3 años]años (2022, 2023, 2024).		
Solicitamos respetuosamente a la convocante que se considere como medio de verificación válido la presentación de contratos y/o facturas de provisión de Insumos Medicos y/o Reactivos.		

Respuesta	Fecha de Respuesta	03-12-2025
Ajustarse al Pliego de Bases y Condiciones.		

Consulta 2 - EXPERIENCIA REQUERIDA

Consulta	Fecha de Consulta	01-12-2025
El PBC solicita Demostrar la experiencia en PROVISIÓN DE INSUMOS MÉDICOS Y/O REACTIVOS, con facturaciones de venta y/o recepciones finales por un monto equivalente al (30) % como mínimo del monto total ofertado en la presente licitación, de los últimos [3 años]años (2022, 2023, 2024). Se consulta si se podría acreditar en un solo año el porcentaje requerido o necesariamente se debe acreditar en cada año solicitado.?		

Respuesta	Fecha de Respuesta	03-12-2025
Ajustarse al Pliego de Bases y Condiciones.		

Consulta 3 - PORCENTAJE DE MULTA

Consulta	Fecha de Consulta	01-12-2025
Solicitamos a la Convocante analizar y equiparar el porcentaje de multa establecido igual al porcentaje de interes por mora por parte de la contratante, a fin de lograr la igualdad de condiciones entre oferente y convocante.		

Respuesta	Fecha de Respuesta	03-12-2025
Ajustarse al Pliego de Bases y Condiciones.		

Consulta 4 - LOTE N°11

Consulta	Fecha de Consulta	03-12-2025
----------	-------------------	------------

Con la finalidad de reducción de tiempos previo al procesamiento, optimización del proceso y rápida respuesta a pedidos de urgencia se solicita a la convocante incluir la capacidad técnica de "procesamiento de cassettes sin la necesidad de centrifugarlo antes del procesamiento de las muestras de donantes y pacientes"

Respuesta	Fecha de Respuesta	05-01-2026
-----------	--------------------	------------

Remitirse a las Especificaciones Tecnicas.

Consulta 5 - EXPERIENCIA REQUERIDA Y REQUISITOS DOCUMENTALES PARA LA EVALUACIÓN DE LA EXPERIENCIA

Consulta	Fecha de Consulta	03-12-2025
----------	-------------------	------------

En el punto donde la convocante solicita: Copia de facturaciones y/o recepciones finales que avalen la experiencia requerida.

Al respecto solicitamos a la convocante INCLUIR además la presentación de contratos a fin de validar la experiencia requerida, por lo cual recomendamos reformular este punto de la siguiente manera: Copia de contratos y/o facturaciones y/o recepciones finales que avalen la experiencia requerida.

Respuesta	Fecha de Respuesta	05-01-2026
-----------	--------------------	------------

Ajustarse al Pliego de Bases y Condiciones.

Consulta 6 - Especificaciones Técnicas del Equipo en Comodato

Consulta	Fecha de Consulta	04-12-2025
----------	-------------------	------------

Donde dice:

5.2.6 Equipo en comodato de las bolsas triples (Lote 10)

5.2.11 El oferente debe proveer de cuatro prensas para separación de componentes; 2 (dos) Heladeras con visor de 4°C +/- 2°C, para almacenamiento, con termómetro digital incorporado; 1 (un) Freezer a -30°C para almacenamiento de plasma, con termómetro digital incorporado; 1 (una) Centrífuga para bolsas de sangre de 12 pocillos; 2 (dos) etiquetadoras.

Consulta: ¿Las prensas para separación de componentes pueden ser automáticas?

Respuesta	Fecha de Respuesta	05-01-2026
-----------	--------------------	------------

Ajustarse al Pliego de Bases y Condiciones.

Consulta 7 - Especificaciones Técnicas

Consulta	Fecha de Consulta	04-12-2025
----------	-------------------	------------

Donde dice:

4. REACTIVOS PARA TAMIZAJE SEROLÓGICO EN BANCOS DE SANGRE (Lote 2 Ítems 1,2,3,4,5,6,7)

4.1.3 Todos los reactivos deben ser de la misma marca y deben estar validados para trabajar en sistema homogéneo con los equipos en comodato.

Consulta:

¿Se podrá cotizar reactivos de marcas diferentes para trabajar en un sistema homogéneo con equipos en comodato?

Respuesta	Fecha de Respuesta	05-01-2026
-----------	--------------------	------------

Ajustarse al Pliego de Bases y Condiciones.

Consulta 8 - Especificaciones Técnicas del Equipo en Comodato

Consulta	Fecha de Consulta	04-12-2025
Donde dice: 5.2.6 Equipo en comodato de las bolsas triples (Lote 10) 5.2.11 El oferente debe proveer de cuatro prensas para separación de componentes; 2 (dos) Heladeras con visor de 4°C +/- 2°C, para almacenamiento, con termómetro digital incorporado; 1 (un) Freezer a -30°C para almacenamiento de plasma, con termómetro digital incorporado; 1 (una) Centrífuga para bolsas de sangre de 12 pocillos; 2 (dos) etiquetadoras. Consulta: Se podrá cotizar un centrifuga para bolsas de sangre de 6 pocillos?		

Respuesta	Fecha de Respuesta	05-01-2026
Ajustarse al Pliego de Bases y Condiciones.		

Consulta 9 - Especificaciones Técnicas del Equipo en Comodato

Consulta	Fecha de Consulta	04-12-2025
Donde dice: 4.2 Equipamiento en comodato para los reactivos de tamizaje serológico de las ITT (Lote 2 Items 1,2,3,4,5,6 y 7). 4.2.2 El equipo en comodato debe tener la capacidad de procesamiento de muestras de urgencias y rutina, velocidad de trabajo mayor o igual a 180 determinaciones (test) por hora. Volumen de muestra total por determinación, menor o igual a 200 ul. Sistema de detección de coágulos en la muestra. Consulta: Se podrá ofertar un equipo con capacidad de procesamiento de muestra de 120 test por hora?		

Respuesta	Fecha de Respuesta	05-01-2026
Ajustarse al Pliego de Bases y Condiciones.		

Consulta 10 - Especificaciones Técnicas

Consulta	Fecha de Consulta	04-12-2025
Donde dice: 4.1 Reactivos para tamizaje de infecciones transmisibles por transfusión (ITT) 4.1.1 - Todos estos reactivos deben ser de la más alta sensibilidad y especificidad. Consulta: Cual seria los requerimientos para el tamizaje en banco de sangre para la sensibilidad analítica y especificidad por ensayo, según como requiere en el punto 4.1.1.?		

Respuesta	Fecha de Respuesta	05-01-2026
Según la Ley N° 3441/08 y los estándares de trabajo para servicios de sangre del Paraguay, no se establecen valores numéricos específicos de sensibilidad analítica ni de especificidad por ensayo. Las normas únicamente exigen que los reactivos utilizados para el tamizaje de ITT sean de la mas alta sensibilidad y especificidad, conforme a los parámetros validados por el fabricante y aprobados por el Programa Nacional de Sangre.		

Consulta 11 - Especificaciones Técnicas

Consulta	Fecha de Consulta	04-12-2025
Donde dice: 4.1 Reactivos para tamizaje de infecciones transmisibles por transfusión (ITT) 4.1.11 - Para todos los reactivos, el proveedor debe de proveer los insumos correspondientes (soluciones, buffer, agua destilada, controles de corrida diaria, calibradores liofilizados o listos para su uso que requieran hidratación o reconstitución por el usuario y todos de la misma marca que el reactivo, insumos de limpieza del equipo y 13.000 (trece mil) tubos de plástico con EDTA de 6 a 7.5 cc de sangre con una macro-centrífuga de capacidad de 36 tubos o más, que se + adecue a los tubos para separación de las muestras a procesar); también proveer de 14.000 mil microtubos de plástico de 1 cc o tubo plástico con tapa de 1cc para muestra para almacenar seroteca. Además, proveer 10.000 pipetas Pasteur para cargar la seroteca. Consulta: ¿Se podrá ofertar controles de corrida diaria liofilizados?		
Respuesta	Fecha de Respuesta	05-01-2026
Ajustarse al Pliego de Bases y Condiciones.		

Consulta 12 - Especificaciones Técnicas

Consulta	Fecha de Consulta	04-12-2025
Donde dice: 4.1 Reactivos para tamizaje de infecciones transmisibles por transfusión (ITT) 4.1.11 - Para todos los reactivos, el proveedor debe de proveer los insumos correspondientes (soluciones, buffer, agua destilada, controles de corrida diaria, calibradores liofilizados o listos para su uso que requieran hidratación o reconstitución por el usuario y todos de la misma marca que el reactivo, insumos de limpieza del equipo y 13.000 (trece mil) tubos de plástico con EDTA de 6 a 7.5 cc de sangre con una macro-centrífuga de capacidad de 36 tubos o más, que se + adecue a los tubos para separación de las muestras a procesar); también proveer de 14.000 mil microtubos de plástico de 1 cc o tubo plástico con tapa de 1cc para muestra para almacenar seroteca. Además, proveer 10.000 pipetas Pasteur para cargar la seroteca. Consulta: Se solicita respetuosamente a la convocante aclarar el significado del término "listo para su uso" mencionado en las especificaciones del procedimiento. En el documento se indica que los calibradores pueden ser "liofilizados o listos para su uso, que requieran hidratación o reconstitución por el usuario" no así los reactivos. Sin embargo, deseamos precisar que, desde el punto de vista técnico, un insumo "listo para su uso" no debería requerir hidratación ni reconstitución por parte del usuario, ya que estas acciones implican un proceso previo a su utilización.		
Respuesta	Fecha de Respuesta	05-01-2026
Ajustarse al Pliego de Bases y Condiciones.		

Consulta 13 - Especificaciones Técnicas

Consulta	Fecha de Consulta	04-12-2025
<p>Donde dice:</p> <p>4.1 Reactivos para tamizaje de infecciones transmisibles por transfusión (ITT)</p> <p>4.1.11 - Para todos los reactivos, el proveedor debe de proveer los insumos correspondientes (soluciones, buffer, agua destilada, controles de corrida diaria, calibradores liofilizados o listos para su uso que requieran hidratación o reconstitución por el usuario y todos de la misma marca que el reactivo, insumos de limpieza del equipo y 13.000 (trece mil) tubos de plástico con EDTA de 6 a 7.5 cc de sangre con una macro-centrífuga de capacidad de 36 tubos o más, que se + adecue a los tubos para separación de las muestras a procesar); también proveer de 14.000 mil microtubos de plástico de 1 cc o tubo plástico con tapa de 1cc para muestra para almacenar seroteca. Además proveer 10.000 pipetas Pasteur para cargar la seroteca.</p> <p>Consulta:</p> <p>Se solicita a la convocante si los reactivos, controles, soluciones de lavados o buffers, deben de ser listos para su uso sin intervención previa del usuario?.</p>		

Respuesta	Fecha de Respuesta	05-01-2026
Ajustarse al Pliego de Bases y Condiciones.		

Consulta 14 - Especificaciones Técnicas

Consulta	Fecha de Consulta	04-12-2025
<p>Donde dice:</p> <p>4.1 Reactivos para tamizaje de infecciones transmisibles por transfusión (ITT)</p> <p>4.1.11 Para todos los reactivos, el proveedor debe de proveer los insumos correspondientes (soluciones, buffer, agua destilada, controles de corrida diaria, calibradores liofilizados o listos para su uso que requieran hidratación o reconstitución por el usuario y todos de la misma marca que el reactivo, insumos de limpieza del equipo y 13.000 (trece mil) tubos de plástico con EDTA de 6 a 7.5 cc de sangre con una macro-centrífuga de capacidad de 36 tubos o más, que se + adecue a los tubos para separación de las muestras a procesar); también proveer de 14.000 mil microtubos de plástico de 1 cc o tubo plástico con tapa de 1cc para muestra para almacenar seroteca. Además, proveer 10.000 pipetas Pasteur para cargar la seroteca.</p> <p>Consulta: ¿Podría la convocante confirmar si todos los componentes de los siete reactivos solicitados debe ser para uso inmediato, sin intervención previa del usuario”, considerando que este tipo de reactivo ofrece mayor estandarización y menor riesgo de errores en la preparación por el usuario?</p>		

Respuesta	Fecha de Respuesta	05-01-2026
Ajustarse al Pliego de Bases y Condiciones.		

Consulta 15 - Especificaciones Técnicas

Consulta	Fecha de Consulta	04-12-2025
<p>Donde dice:</p> <p>4.1 Reactivos para tamizaje de infecciones transmisibles por transfusión (ITT)</p> <p>4.1.11 - Para todos los reactivos, el proveedor debe de proveer los insumos correspondientes (soluciones, buffer, agua destilada, controles de corrida diaria, calibradores liofilizados o listos para su uso que requieran hidratación o reconstitución por el usuario y todos de la misma marca que el reactivo, insumos de limpieza del equipo y 13.000 (trece mil) tubos de plástico con EDTA de 6 a 7.5 cc de sangre con una macro-centrífuga de capacidad de 36 tubos o más, que se + adecue a los tubos para separación de las muestras a procesar); también proveer de 14.000 mil microtubos de plástico de 1 cc o tubo plástico con tapa de 1cc para muestra para almacenar seroteca. Además, proveer 10.000 pipetas Pasteur para cargar la seroteca.</p> <p>Consulta:</p> <p>Me pueden aclarar el punto 4.1.11, lo siguiente, si para todos los reactivos deben ser listos para usar o pueden ser liofilizados.</p>		

Respuesta	Fecha de Respuesta	05-01-2026
<p>Los reactivos deben ser listo para usar y los controles y calibradores pueden ser liofilizados o listos para su uso.</p>		

Consulta 16 - Especificaciones Técnicas

Consulta	Fecha de Consulta	04-12-2025
<p>Donde dice:</p> <p>4.1 Reactivos para tamizaje de infecciones transmisibles por transfusión (ITT)</p> <p>4.1.11 - Para todos los reactivos, el proveedor debe de proveer los insumos correspondientes (soluciones, buffer, agua destilada, controles de corrida diaria, calibradores liofilizados o listos para su uso que requieran hidratación o reconstitución por el usuario y todos de la misma marca que el reactivo, insumos de limpieza del equipo y 13.000 (trece mil) tubos de plástico con EDTA de 6 a 7.5 cc de sangre con una macro-centrífuga de capacidad de 36 tubos o más, que se + adecue a los tubos para separación de las muestras a procesar); también proveer de 14.000 mil microtubos de plástico de 1 cc o tubo plástico con tapa de 1cc para muestra para almacenar seroteca. Además, proveer 10.000 pipetas Pasteur para cargar la seroteca.</p> <p>Consulta:</p> <p>En el punto 4.1.11. ¿Favor aclarar si los reactivos y calibradores deben de ser listos para su uso o liofilizados?</p>		

Respuesta	Fecha de Respuesta	05-01-2026
<p>Los reactivos deben ser listo para usar y los controles y calibradores pueden ser liofilizados o listos para su uso.</p>		

Consulta 17 - Especificaciones Técnicas

Consulta	Fecha de Consulta	04-12-2025
<p>Donde dice:</p> <p>4.1 Reactivos para tamizaje de infecciones transmisibles por transfusión (ITT)</p> <p>4.1.11 - Para todos los reactivos, el proveedor debe de proveer los insumos correspondientes (soluciones, buffer, agua destilada, controles de corrida diaria, calibradores liofilizados o listos para su uso que requieran hidratación o reconstitución por el usuario y todos de la misma marca que el reactivo, insumos de limpieza del equipo y 13.000 (trece mil) tubos de plástico con EDTA de 6 a 7.5 cc de sangre con una macro-centrífuga de capacidad de 36 tubos o más, que se + adecue a los tubos para separación de las muestras a procesar); también proveer de 14.000 mil microtubos de plástico de 1 cc o tubo plástico con tapa de 1cc para muestra para almacenar seroteca. Además, proveer 10.000 pipetas Pasteur para cargar la seroteca.</p> <p>Consulta: Las soluciones de lavado o buffers deben de ser preparadas de forma automática en el equipo?</p>		

Respuesta	Fecha de Respuesta	05-01-2026
<p>Ajustarse al Pliego de Bases y Condiciones.</p>		

Consulta 18 - Especificaciones Técnicas

Consulta	Fecha de Consulta	04-12-2025
Donde dice: 6. Reactivos de Inmunoematología (Lote 11) 6.4 Los paneles de glóbulos rojos selector para pesquisa de anticuerpos irregulares en donantes deben ser de panel de dos o tres glóbulos rojos y para pacientes de panel de tres o más glóbulos rojos fenotípicamente significativos para nuestra población, el Antígeno Diego debe estar incluido, deben estar libres de pirógenos y de agentes infecciosos, en frascos de cómo mínimo 3 ml cada uno prestos para su uso en tarjetas. Consulta: Garantizando la integridad del método, la validez de los resultados, se solicita amablemente a la convocante aclarar si los glóbulos rojos que conforman el panel de glóbulos rojos selector para pesquisa de anticuerpos irregulares en donantes y pacientes que incluya el antígeno Diego, deben de ser de la misma marca y procedencia que la tarjeta?		

Respuesta	Fecha de Respuesta	05-01-2026
Ajustarse al Pliego de Bases y Condiciones.		

Consulta 19 - Especificaciones Técnicas

Consulta	Fecha de Consulta	04-12-2025
Donde dice: LOTE 11. ITEM 11. Tarjetas con AHG, C3d poliespecifica. Tarjetas con columnas en gel o esferas de vidrio poliespecíficas AGH reactivas para la determinación de Anti IgG, C3c, C3d. Debe incluir equipo automatizado con software en comodato. Consulta: Se podrá ofertar una tarjeta en gel poliespecifica AGH reactivas para las determinaciones de Anti IgG y C3d?. Que incluya un equipo automatizado con software en comodato.		

Respuesta	Fecha de Respuesta	05-01-2026
Ajustarse al Pliego de Bases y Condiciones.		

Consulta 20 - LOTE 14 ITEM 1

Consulta	Fecha de Consulta	09-12-2025
Solicitamos a la convocante agregar en las Característica en donde dice: Obleas para conector estéril, debe incluir un equipo nuevo en comodato, debe decir: Obleas (lamina o tipo Casete) para conector estéril, debe incluir un equipo nuevo en comodato, a fin de evitar confusión a la hora de presupuestar el insumo, y teniendo en cuenta de que la oblea tipo casete no deja residuos.		

Respuesta	Fecha de Respuesta	05-01-2026
Remitirse a las características.		